(54) ROOM TEMPERATURE CURING COMPOSITION

(11) 57-182350 (A)

(43) 10.11.1982 (19) JP

(21) Appl. No. 56-68038

(22) 6.5.1981

(71) KANEGAFUCHI KAGAKU KOGYO K.K. (72) TOSHIBUMI HIROSE(2)

(51) Int. Cl3. C08L71 00,C08K5 54,C09J3 16 C09D3 82,C09K3 10

PURPOSE: To provide a one-component type compsn. consisting of a specified polymer, an amino group-substd. silane compd. and a curing catalyst, having excellent storage stability for a long period in a sealed state and curing rapidly to form a rubbery substance with excellent adhesiveness upon exposure to moisture.

CONSTITUTION: The titled compsn. is prepared by adding 0.01 ~ 20pts.wt. amino group-substd. silane compd. [e.g. $\rm H_2NCH_2CH_2CH_2Si(OCH_3)_3$] and 0.01-10pts.wt. curing catalyst (e.g. tin octylate) to 100pts.wt. polyether polymer having a chemically linked repeating unit of formula I in the main chain (wherein R' is 1-4C divalent alkylene) and a hydrolyzable silicone functional group of formula II at the terminal (wherein Z is -R-, -ROR-, etc.; R is 1~20C divalent hydrocarbon group; R2 is substd. or unsubstd. 1~20C univalent organic group; R3 is R1 or organosiloxy; R* is 1~20C satd. or unsatd. univalent hydrocarbon group; X is halogen, alkoxyl group, etc.; a is 0.1; b and c are 0-2; m is 0-18).

- R' - 0 -

- z - сиси. -{ Sio} Si - X. - b

(54) BOILING WATER-RESISTANT PAINT COMPOSITION

(11) 57-182352 (A)

(43) 10.11.1982 (19) JP

(21) Appl. No. 56-68644

(22) 7.5.1981

(71) NIPPON YUSHI K.K. (72) ATSUSHI HIKITA(1)

(51) Int. Cl3. C08L79/08,C09D3/78//C08L27/12

PURPOSE: To provide the titled compsn. having excellent hardness, adhereability, flexibility, rubbing properties and resistance to chemicals and boiling water consisting of a polyamide-imide resin and a fluorocarbon resin.

CONSTITUTION: 10~200pts.wt. fluorocarbon resin such as tetrafluoroethylene resin is blended with 100pts.wt. polyamide-imide resin. The mixture is inssolved and dispersed in a polar solvent such as dimethylformamide to obtain a boiling water-resistant paint compsn. This compsn. is coated on a metallic substrate and baked at 250~400°C for 15~40min to obtain a cured film.

(54) MOLDING COMPOSITION FOR FRP

(11) 57-182354 (A)

(43) 10.11.1982 (19) JP

(21) Appl. No 56-66180

(22) 2.5.1981

(71) NIPPON PAINT K.K. ズ72) KATSUO MIKI(1)

(51) Int. Cl³. C08L101/00,**C**08J5/24

PURPOSE: To provide the titled compsn. which can give FRP articles having excellent surface smoothness and capable of forming a coating film on the surfaces thereof without causing bubbling or forming pinholes, consisting of a resin component having a specified composition, a reinforcing material, powdered paint, a

filler and a catalyst.

CONSTITUTION: 15~60wt% resin component such as an unsaturated polyester resin/15~60wt% reinforcing material having a diameter of $2-30\mu$ and a length of \$\mu_{00mm}\$ such as glass fiber, 0.3 \times 20wt\% powdered paint such as powdered eyoxy resin paint, 15~60wt% filler such as CaCO3 and 0.01~5wt% catalyst such s t-butyl perbenzoate are mixed together to obtain a mixture which is then molded into a sheet, a bulky material or a rod to obtain a molding compsn. for FRP. This compsn. is charged in a mold having a required shape and coated with a parting agent, and compression-molded at a pressure of 3~200kg/cm² and at 120~180℃ for 2~20min to obtain an FRP article capable of forming a coating film on the surface thereof without causing bubbling or forming pinholes.

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—182350

€ Int. Cl. ³	識別記号		②公開 昭和57年(1982)11月10日					
C 08 L 71/00 C 08 K 5/54		6516—4 J 7342—4 J	発明の数 1					
C 08 K 3/34 C 09 J 3/16		7102—4 J	審査請求 未請求					
// C 09 D 3/82 C 09 K 3/10		6779—4 J 6526—4 H	(全 5 頁					

60室温硬化性粗成物

②特 顧 昭56--68038

②出 顧 昭56(1981)5月6日

仍発 明 者 広瀬俊文

神戸市垂水区舞子台6丁目6番

5 - 21

仍発 明 者 高瀬純治

神戸市垂水区塩屋町字滝ケ平96 -1三青荘

仍発 明 者 諫山克彦

神戸市北区筑紫ケ丘4-8-7

⑪出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

号

仍代 理 人 弁理士 浅野真一

明細

1. 発明の名称

室温硬化性組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. (a) 架橋可能な加水分解性シリコン官能基 を有し主鎖が本質的にポリエーテルであ る重合体100重量部
 - (b) アミノ基置換シラン系化合物 0.0 1 ~ 2 0 重量部
 - (c) 硬化触媒 0.01~10重量部

を配合してなる密封下では安定で遷気にさ らすととにより硬化する霊温硬化性組成物。

- 2. 架構可能な加水分解性シリコン官能基が、 アルコキシシリル基である特許請求の範囲第 1.項記載の組成物。
- 3. ポリエーテルが本質的にポリオキシプロピ レンである特許請求の範囲第 1 項記載の組成 物。
- アミノ基置換シラン系化合物が、アミノ基 置換アルコキシシランまたはその誘導体化合

物である特許請求の範囲第 1 項記載の組成物。 5. 発明の詳細な説明

本発明は、室温硬化性組成物に保り、特に密封下では長期間安定であり湿気にさらすことにより急速に硬化してゴム状物質に変換する 1 液型変成シリコーン系ゴム組成物に関する。とりわけ、種々の被着体に対しすぐれた接着性を有する 1 液型室温硬化性変成シリコーンゴム組成物を提供するものである。

従来、室温硬化性組成物としては、2 液型と1 液型が知られているが、2 液型は使用時化主剤と硬化剤とを所定の割合で混合して用いる必要があり、このような煩雑な混合操作を必要としない1 液型は作業性の上で大きな利点を有している。

との種の1液型室温硬化性ゴムとしては、従来、シリコーン系、ウレタン系、ポリサルファイド系、更に変成シリコーン系が知られている。シリコン1液は一般に硬化が速く、耐寒性に優れているという特長を有しているが、石材を汚

一方、変成シリコーン 1 被は貯蔵安定性、防カビ性等に優れておりシリコン 1 液のように石材汚染性もなく、ウレタン 1 液のように表面タックが残ることもない。しかしながら特に末端がアルコキシシランタイプの変成シリコーン 1 液の場合、被着体に対する接着力が充分でなく、多くの場合プライマー処理を施す必要があつた。周知のようにプライマー処理を施すことは中高

本発明で使用する末端に架構可能を加水分解性シリコーン官能基を有し、主額が本質的にポリエーテルである重合体とは、

主鎖が本質的に、式

$$-R^{1}-0$$
 — (1)

(式中、 R' は炭素数が 1 ~ 4 である 2 値の アルキレン基)

で示される化学的に結合された繰り返し単位 を含み、かつ末端官能基が、式

- RNHC - 。及び - C - (式中、Rは同種又は異種の炭素数 1 ~ 2 0 の 2 価の炭化水素基)、R² は水素又は炭素数 1 ~ 2 0 の置換もしくは非置換の 1 価の有機基、R² は炭素数 1~ 2 0 の置換もしくは非置換の 1 価の有機基又はオルガノシロ

特開昭57-182350(2)

圏又は超高層の建造物のように厳密な施工管理のもとに作業が行なわれる場合を除いてしばしば煩雑な作業としてとれを省略することが多く、とりわけ一般家庭用途に使用される場合は、ア

ライマー処理なして種々の被着体の上に強固に接着することが要求されている。

本発明は、変成シリコーン 1 液の従来のかかる欠点を解決し、種々の被着体の上にプライマーなしでも強固な接着力を有する変成シリコーン 1 液室温硬化性組成物を提供するものである。すなわち本発明は、

- (a) 末端に架橋可能な加水分解性シリコーン官能基を有し、主鎖が本質的にポリエーテルである重合体 1 0 0 重量部
- (h) アミノ基置換シラン系化合物 0.01~20 重量部
- (c) 硬化触媒 0.01~10重量部

を配合してなる密封下では安定で憂気にさら すことにより硬化する室温硬化性組成物に関す る。

キシ基、 Prは炭素数 1 ~ 2 0 の飽和又は不飽和の 1 価の 炭化水 煮基、 a は 0 又は 1 の整数、 b は 0 , 1 又は 2 の整数、 c は 0 , 1 又は 2 の整数、 m は 0 ~ 1 8 の整数、 X は ハロゲン、 アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、 アシロキシ基、アミノ基、 アミノオキシ基、 オキシム基、 アミド基から選ばれる 基又は原子)で示される重合体をさす。

これらの重合体は、たとえば末端に式

$$R^{2}$$
(3)

(式中、 2 . R³ . a は前記に同じ)

を有するポリエーテルに、式

$$\begin{array}{ccc}
R_{c}^{3} & R_{b}^{4} \\
1 & 1 \\
H - \left\{ \begin{array}{ccc}
S & 1 & 0 \\
S & 1 & 0 \\
- & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N \\
\end{array} \right\}$$
(4)

(式中 R³、 R⁴、 b。 c、 m。 X は前記に同じ) で示される化合物を塩化白金酸のような公知の ヒドロシリル化触媒を用いて室温をいし200 でで反応させることにより容易に得ることが出 来る。

式 - R'-0-(1) で示される化学的に結合された 繰返し単位には、例えば - CH = O - , - CH = CH = O - ,

末端の加水分解性シリコーン官能基を具体的に例示すると、

CH₂
- S1Cl₂. - S1Cl₃ の様なハロゲン化シリル基、
CH₃
- S1(OCH₃)₂. - S1(OCH₃)₃. - S1(OCH₃)₂OS1(CH₃)₃.

OCH₃ OCH₃
- S1(OCH₃)₂. - S1(OC₂H₆)₃ の様なアルコキ
- S1(OC₂H₆)₃ CH₃ CH₃ CH₃
- S1(OC₂CH₃)₃. - S1(OC₂CH₃)₃.

合物を具体的に例示すると、 H, N CH, CH, CH, S1 (OCH,), , H, N CH, CH, NH CH, CH, CH, S1 (OCH,), ,

CH.

Hanchachanhchachachachacha),

(C: H: O); S1CH; CH; CH; NH CH; CH; NH CH; CH; CH; S1(OC; He); 等のアミノ基置アルコキシシラン及び、上記アミノ基置換アルコキシシランと CH; OCH; CH; CH; CH; S1(OCH;), の様なエポキシシラン化合物との反応物又は、

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} - \text{C} - \text{C} + \text{C} +$$

CH₃ 1 CH₄ = C-C-O-CH₂CH₂CH₂CH₂S1(OCH₃CH₃OCH₃)。の様々 II

メタクリルオキシシラン化合物との反応物が挙げられる。アミノ基置換アルコキシシランとながない、アクリロイルシラン化合物又は、アクリロイルシラン化合物との反応は、アミノ基置換アルコキシシラン1 モルに対し、当該シラン化合物を 0.2 ~

CH₃ CH₃ CH₃ $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の様 $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ で $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$ の 様 な オ キ シ ム シ リ ル 基、 $\frac{1}{1}$ の $\frac{1}{1}$

できる。

本発明に用いるアミノ基置換アルコキシシラン又はアミノ基置換アルコキシシラン誘導体化

5 モルを混合し室温ないし1 8 0 との範囲で1~8時間攪拌するととによつて称易に得ることができる。

上記アミノ基置換アルコキシシラン又は、アミノ基置換アルコキシシラン誘導体化合物は、未端に架橋可能を加水分解性シリコーン官能基を有するポリエーテル重合体100重量部に対し。0.01~20重量部使用されるのが好ましい。0.01重量部末端では期待される接着性が発現してくいし、20重量部をこえると硬化後のゴム物性に感影響を与えるからである。

本発明では硬化触媒が、前記ポリエーテル重合体に対し0.01~10重量部使用されるが、使用される硬化触媒を具体的に例示すると、オクチル酸スズ、ジブチルスズジラウレート、ジオクチルスズマレエート、ジブチルスズオキサイド、ジオグチルスズオキサイドの様なスズ化合物、テトラブトキシチタン、テトライソプロピルオキシチタン、の様なチタン酸エステル化合物、アミン等

が用いられる。

本発明によれば、変成シリコーン系1液組成物の接着性は着しく向上し、ガラス、石材、金属はもとより、プラスチック、木材に対しても強い接着強度を有する室温硬化性組成物が得られる。

本発明の組成物は更に種々の充填剤、可塑剤、 添加剤等を含むことができる。 充填剤としては、 例えば炭酸カルシウム、カオリン、酸化更鉛、酸 化チタン、シリカ、建酸アルミ、酸化亜鉛、酸 化マグネシウム、カーボンブラック等が使用さ れる。可塑剤としては、例えばジオクチルフタ レート、ブチルペンジルフタレート、塩常のも シラフィン、エボキシ化大豆油、その他通常のマシ が用いられる。添加剤としては、水水 のが用いられる。添加等が用いられる。 老化防止剤等が用いられる。

このようにして得られた組成物は、実質的に 水分の存在しない状態で調製した後、密封下に 貯蔵される。貯蔵期間中は硬化は進行せず、こ

CH3 CH2 = C COCH3 CH2 CH2 S1 (OCH3)3 (A 1 7 4 . 日本ユニカー) 1 重量部、又は HSCH2 CH2 CH2 S1 (OCH3)3 1 重量部を加え、実質的に水分の存在したい状態で提練し、室温硬化性組成物を得た。

N₂ 置換した 2 0 0 配のナスフラスコに

NH₂ CH₂ NH₂ NH₂ NH₂ CH₂ CH₂ CH₂ CH₃ S1 (OCH₃)₃ (A 1 1 2 0 , 日本ユニカー) 2 2 2 9 及び CH₂ OCH₃ CH₃ CH₂ S1 (OCH₃)₃ (A 1 8 7 日本ユニカー) 2 3. 6 9を投入し、1 3 0 ℃で 3 時間 N₃ 気流下で提拌し反応を行なつた。反応生成物は炭赤色の液状物であり、赤外線スペクトルからエポキシ基とアミノ基に由来する特性吸収が減少していることを確かめた。

参考例 2

N: 置接した 2 0 0 dのナスフラスコに
NH: CH: CH: NHCH: CH: CH: CH: S1 (OCH:): (A 1 1 2 0 .
日本ユニカー) 2 2. 2 1 及び

特開昭57-182350 (4)

れを容器から取り出し大気に曝すことにより、 すみやかに表面より硬化が進行するので建造物、 自動車、船舶、土木工事等の弾性シーリング材 として有用であり、更に注型ゴム、型取り用材 料、養料、接着剤としても使用できる。

以下本発明を実施例で具体的に述べる。 比較例 1

CH,

全末端の80%に(CH₁O)₁S1-基を有する平均分子量8200のカキシプロピレン重合体
100万量部、炭酸カルシウム140重量部、
D0P30重量部、酸化チタン20重量部、水
版ヒマシ油6重量部、老化防止剤スチレン化フェノール1重量部、ジブチルスズジラウレート
1重量部を実質的に水分の存在しない状態で混練し室温硬化性組成物を得た。

比較例 2 ~ 4

比較例1の組成に更に、 CH CH CH CH CH CH S1 (OCH 1) (A 1 1 2 0 . 日本ユニカー) 1 重量部、 又は

ユニカー) 2 4.8 9を投入し、 1 2 0 ℃で 5.5 時間 N. 気施下で攪拌し反応物を得た。反応生成物は淡赤色の液状物であり、赤外線スペクトルからアクリロイル基とアミノ基に由来する特性吸収が減少していることを確めた。

実施例1~4

を表し1化示す。

表 1

		実施例(本発明)				比較例			
		1	2	3	4	1	2	3	4
	A1120	0.5	-	-	-	-	-	-	-
嫠	接 A1100		0.5	_	_	-	_	-	-
僧付	A1120∕A187 反応物	-	_	1.0	-	-	_	-	_
与.			_	-	1.0	-	-	-	-
砹	A 1 8 7	_	_	_			1.0	_	_
<i>分</i>	A 1 7 4	-	-	-	_	-	_	1.0	_
	A 1 8 9	_	_	-		-	-	-	1.0
被着体工	引張接着強度(kg/cil)	7.5	7. 2	7. 2	7.6	4.0	4.3	5.2	2_7
	接着状態	C F	СF	CF	C F	AF	AF	AP	AF
ñ	•	8.6	7.6	7.9	8.1	2.0	2.8	2.3	4.5
	•	CF	CF	CF	OF	AF	A F	AF	AP
ĩ	*	8.8	7. 2	8.0	7. 2	2.3	2.6	2.4	2.7
		C P	CF	C F	CF	AF	A F	A F	A P

被着体Ⅰ:ガラス

〃 Ⅱ:陽振酸化アルミ

〃 Ⅲ:アクリル焼付盤装板

特開昭57-182350(5)

引張接着強度(kg / cli): J I S 5 7 5 8 化率じ

てH型試験体を作成し、23℃60

なつた。

接着状態:CP硬化物自身が破壊した状態(楔

集破粮)

AP 被着体と硬化物の接着面で剥離

が生じた状態(接着破壊)

特許出職人 罐潤化学工業株式会社 代理 人 弁理士 沒野 真 一